

Intern kontroll för kvantitativa analyser

Analyt:.....

Kontrollens lotnr:.....

Enhet:.....

[illegible]

Avvikelsesdokumentering

Datum	Åtgärd, kommentar	Sign

För instruktioner gällande kvalitetskontroll, v.v se Instrumentmanualen sid. 51 samt sid.2 i detta dokument

Hur fyller jag i detta formulär? *Instruktioner och exempel i grön text*

Intern kontroll för kvantitativa analyser

Analyt:....*Här skriver du vilken analyt som analyseras, ex CRP, Hb*.....

Kontrollens lotnr:....*På kontrollflaskan hittar du kontrollens lot.nummer*.....

Enhet:..... *ex. mg/L om det är CRP, g/L om det är Hb*.....

Datum <i>Datum då kontrollen analyseras</i>	Mätvärde <i>Vilket analysvärde gav kontrollen</i>	Nedre gräns Övre gräns Åsatt värde <i>Åsatt värde som står på kontrollflaskan samt den spridning som kontrollen får ha enligt kontrollflaskan eller enligt eget beräknat värde</i>																Lotnr. reagensförp. alt reagenskorkar/buffert <i>Lotnummer som står på reagensförpackningen (ex QuikRead go CRP-reagens) alt. lotnummer på buffert och reagenspropp)</i>	Sign <i>Signatur på den som utfört dagens kontroll</i>
		2 42 93 4																	
120808	26							X										GD14	OK
120811	28								X									-"-	HY
120813	25							X										-"-	GR
120814	20		X															-"-	HY
120817	29									X								-"-	HY
120823	26							X										GD15	OK
120826	28								X									-"-	HY
120829	25							X										-"-	GR
120902	27								X									-"-	HY
120904	29									X								-"-	HY
120906	31										X							-"-	OK

Avvikelsedokumentering

Om en kontroll avviker från kontrollområdet, dvs över den övre gränsen eller under den undre gränsen noteras vilken åtgärd som har utförts, se exempel

Datum	Åtgärd, kommentar	Sign
120814	<i>Tog en ny kontrollflaska med samma lot.nummer</i>	<i>HY</i>